



CUERPO DE VETERINARIOS TITULARES

PRIMER EJERCICIO DEL PROCESO SELECTIVO PARA EL INGRESO,
POR EL SISTEMA GENERAL DE ACCESO LIBRE,
EN EL CUERPO DE VETERINARIOS TITULARES,
CONVOCADO POR RESOLUCIÓN DE 30 DE ENERO DE 2020
(BOLETÍN OFICIAL DEL ESTADO DEL 10 DE FEBRERO)

INSTRUCCIONES

1. No abra este cuestionario hasta que se le indique.
2. Este cuestionario está compuesto por **130 preguntas** de respuesta múltiple de las cuales de las 121 a la 130 constituyen las preguntas adicionales de reserva, que se valorarán en el caso de que anule alguna de las 120 preguntas anteriores.
3. Recuerde que el tiempo de realización de este ejercicio es de **DOS HORAS**.
4. Todas las preguntas del cuestionario tienen el mismo valor y contienen una sola respuesta correcta. **Cada contestación correcta valdrá 1; se restará 0,25 por cada una de las respuestas incorrectas y se dejarán de valorar las preguntas no respondidas.**
5. Las respuestas deberán ser marcadas en la Hoja de examen teniendo en cuenta estas instrucciones y las contenidas en la propia Hoja de examen.
6. Marque las respuestas con **bolígrafo negro o azul** y compruebe siempre que la marca que va a señalar en la Hoja de examen corresponde al número de pregunta del cuestionario. En la Hoja de examen no deberá anotar ninguna otra marca o señal distinta de las necesarias para contestar el ejercicio.
7. Únicamente se considerarán válidas las respuestas cuyas marcas estén realizadas de acuerdo con las instrucciones especificadas en el dorso de la Hoja de examen. No serán valoradas las contestaciones en las que las marcas o correcciones efectuadas ofrezcan la conclusión de que no hay opción de respuesta válida.
8. **NO SEPRE EL "EJEMPLAR PARA EL INTERESADO" DE LA HOJA DE EXAMEN.**
9. **EL "EJEMPLAR PARA EL INTERESADO" LE SERA ENTREGADO POR EL RESPONSABLE UNA VEZ FINALICE EL EJERCICIO.**

1. **¿Cuál de los siguientes principios no está garantizado por el artículo 9.3 de la Constitución Española?**
 - A. Seguridad jurídica.
 - B. Interdicción de la arbitrariedad.
 - C. Responsabilidad.
 - D. Objetividad.

2. **De acuerdo con el artículo 62 de la Constitución Española. ¿Cuál de las siguientes funciones no le corresponde al Rey?**
 - A. Convocar a referéndum en los casos previstos en la Constitución.
 - B. Ejercer el derecho de gracia con arreglo a la ley, que no podrá autorizar indultos generales.
 - C. El Alto Patronazgo de las Reales Academias.
 - D. Nombrar y separar al Presidente de la Asamblea Legislativa de una Comunidad Autónoma.

3. **De acuerdo con lo que dispone el artículo 1 de la Ley 50/1997, de 27 de noviembre, del Gobierno, no forman parte del Gobierno:**
 - A. El Presidente.
 - B. El Vicepresidente o Vicepresidentes.
 - C. Los Ministros.
 - D. Los Secretarios de Estado.

4. **La Constitución Española reconoce que:**
 - A. Compete a los poderes públicos organizar y tutelar la salud pública a través de medidas preventivas y de las prestaciones y servicios necesarios. La ley establecerá los derechos y deberes de todos al respecto.
 - B. La protección de la salud no es un derecho de los ciudadanos.
 - C. Los poderes públicos tutelarán la salud pública solo en las ciudades de Ceuta y Melilla.
 - D. En su artículo 43 reconoce que la sanidad será transferida a las Comunidades Autónomas.

5. **La Ley 40/2015, de 1 de octubre de Régimen Jurídico del Sector Público establece que:**
 - A. Los órganos superiores podrán avocar para sí el conocimiento de uno o varios asuntos cuya resolución corresponda ordinariamente o por delegación a sus órganos administrativos dependientes, cuando circunstancias de índole técnica, económica, social, jurídica o territorial lo hagan conveniente.
 - B. Los órganos superiores podrán avocar las competencias concedidas siempre que no se hayan publicado en el Boletín Oficial del Estado.
 - C. Los órganos superiores podrán avocar para sí el conocimiento de uno o varios asuntos en cualquier circunstancia.
 - D. En ningún caso puede tener lugar la avocación de competencias.

6. **De acuerdo con la Ley 40/2015, de 1 de octubre, de Régimen Jurídico del Sector Público, los convenios que suscriba la Administración General del Estado o sus organismos públicos y entidades de derecho público vinculados o dependientes se acompañarán siempre de:**
 - A. Informe del servicio jurídico, salvo cuando el convenio se ajuste a un modelo normalizado informado previamente por el servicio jurídico que corresponda.
 - B. Autorización expresa del ministro correspondiente.
 - C. Visto bueno del Congreso.
 - D. Aprobación por el consejo de ministros.

7. Según la Ley 40/2015, de 1 de octubre, de Régimen Jurídico del Sector Público, cuál de los siguientes órganos se crean, modifican y suprimen por real decreto del Presidente del Gobierno:
- Secretarías de Estado.
 - Subsecretarías.
 - Direcciones generales.
 - Secretarías generales.
8. De acuerdo con lo dispuesto en la Ley 19/2013, de 9 de diciembre, de Transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno, ¿a qué Ministerio se encuentra adscrito actualmente el Portal de Transparencia?
- Al Ministerio de la Presidencia, Relaciones con las Cortes y Memoria Democrática.
 - Al Ministerio de Política Territorial y Función Pública.
 - Al Ministerio de Economía y Administración Digital.
 - Al Ministerio de Justicia.
9. De acuerdo con la Constitución Española se podrá autorizar la celebración de tratados internacionales por los que se atribuya a una organización o institución internacional el ejercicio de competencias derivadas de la Constitución mediante:
- Decreto Ley.
 - Decreto Legislativo.
 - Acuerdo del Consejo de Ministros.
 - Ley Orgánica.
10. Son anulables los Actos Administrativos según la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas:
- Los que tengan un contenido imposible.
 - Los dictados por órgano manifiestamente incompetente por razón de la materia o del territorio.
 - El defecto de forma sólo cuando el acto carezca de los requisitos formales indispensables para alcanzar su fin o dé lugar a la indefensión de los interesados.
 - Los que sean constitutivos de infracción penal o se dicten como consecuencia de ésta.
11. Según la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, el procedimiento administrativo puede iniciarse: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- De oficio.
 - A solicitud del interesado.
 - De oficio o a solicitud del interesado.
 - Por el presidente de una empresa pública.
12. ¿Cuál de los siguientes objetivos no se recoge en el preámbulo de la Ley 9/2017, de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público, como fundamento para su aprobación?
- Lograr una mayor transparencia en la contratación pública.
 - Conseguir una mejor relación calidad-precio.
 - Flexibilizar las disposiciones en las ofertas "anormalmente bajas".
 - Simplificar los trámites y reducir las cargas administrativas, en consecuencia.

13. En relación con la Ley General de Presupuestos, señale cuál de las siguientes afirmaciones es incorrecta:
- Corresponde al Gobierno la elaboración de los Presupuestos Generales del Estado y a las Cortes Generales, su examen, enmienda y aprobación.
 - Los Presupuestos Generales del Estado tendrán carácter anual.
 - Los Presupuestos Generales del Estado incluirán la totalidad de los gastos e ingresos del sector público estatal.
 - El Gobierno deberá presentar ante el Congreso de los Diputados los Presupuestos Generales del Estado al menos dos meses antes de la expiración de los del año anterior.
14. De acuerdo con lo establecido en el artículo 14 del Real Decreto Legislativo 5/2015, de 30 de octubre, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley del Estatuto Básico del Empleado Público, ¿cuál de los siguientes no es un derecho individual de los empleados públicos?
- El desempeño efectivo de las funciones o tareas propias de su condición profesional y de acuerdo con la progresión alcanzada en su carrera profesional.
 - Participar en los Tribunales de honor en el ámbito de la administración civil.
 - La libre asociación profesional.
 - La intimidad en el uso de dispositivos digitales puestos a su disposición y frente al uso de dispositivos de videovigilancia y geolocalización.
15. La Comisión Interministerial de Igualdad entre mujeres y hombres, es un órgano colegiado que:
- Es responsable de la coordinación de las políticas y medidas adoptadas por los departamentos ministeriales con la finalidad de garantizar el derecho a la igualdad entre mujeres y hombres y promover su efectividad.
 - Es paritario en cuanto a la representación de las Administraciones Públicas.
 - Representa a las comunidades autónomas.
 - Es el encargado de encauzar las denuncias producidas por incumplimiento de los principios de igualdad entre hombres y mujeres.
16. La consolidación de un verdadero mercado común es uno de los elementos fundamentales del proceso de integración europea. Para lograr esa unidad de mercado, se establecen las llamadas 'cuatro libertades básicas':
- Libre circulación de personas, no interferencia en las políticas de los países miembros, libre circulación de mercancías y policía común.
 - Libre circulación de personas, políticas comunes contra el terrorismo, libre circulación de servicios y libre circulación de mercancías.
 - Libre circulación de personas, mercado único, tratados de no injerencia y lucha con mercados externos a la Unión Europea.
 - Libre circulación de mercancías, libre circulación de personas, libre circulación de servicios y libre circulación de capitales.
17. ¿Cuál de las siguientes afirmaciones respecto a la Agenda 2030 para el Desarrollo Sostenible es incorrecta?
- Es una hoja de ruta para erradicar la pobreza, proteger al planeta y asegurar la prosperidad para todos sin comprometer los recursos para las futuras generaciones.
 - Consiste en 17 Objetivos de Desarrollo Sostenible, con metas específicas.
 - Uno de sus objetivos es: De aquí a 2030, lograr la gestión sostenible y el uso eficiente de los recursos naturales.
 - El objetivo 3 de la Agenda 2030 es: Garantizar una vida sana y promover el bienestar para todos en todas las edades.

18. El Ministerio de Consumo desarrolla las funciones que legalmente le corresponden a través de los órganos directivos siguientes:
- A. La Secretaría General de Sanidad y Consumo.
 - B. La Subsecretaría de Consumo y Juego.
 - C. La Secretaría General de Consumo y Juego, la Abogacía del Estado y La Intervención Delegada.
 - D. La Secretaría General de Consumo y Juego y la Subsecretaría de Consumo.
19. De acuerdo con lo que establece el artículo 44.2 de la Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad, el Sistema Nacional de Salud, es:
- A. El conjunto de los Servicios de Salud de las Comunidades Autónomas.
 - B. El conjunto de los Servicios de Salud de la Administración del Estado y de los Servicios de Salud de las Comunidades Autónomas.
 - C. El conjunto de los Servicios de Salud de las Comunidades Autónomas y de las Corporaciones Locales.
 - D. El Instituto Nacional de la Salud (INSALUD).
20. De acuerdo con lo establecido en el artículo 8 de la Ley 16/2003, de 28 de mayo, de cohesión y calidad del Sistema Nacional de Salud, la cartera común de servicios del Sistema Nacional de Salud se articulará en torno a las siguientes modalidades: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- A. Cartera común básica de servicios asistenciales.
 - B. Cartera común suplementaria.
 - C. Cartera común de servicios accesorios.
 - D. Cartera común de servicios auxiliares.
21. De acuerdo con la Ley 33/2011, de 4 de octubre, General de Salud Pública, sin perjuicio de la sanción económica que pudiera corresponder por la comisión de infracciones muy graves en materia de salud pública, se podrá acordar por la autoridad competente el cierre temporal de los establecimientos o servicios por un plazo máximo de:
- A. Cinco años.
 - B. Cuatro años.
 - C. Dos años.
 - D. Un año.
22. De acuerdo con la Ley 41/2002, de 14 de noviembre, Básica Reguladora de la Autonomía del Paciente y de Derechos y Obligaciones en materia de información y documentación clínica, los centros sanitarios tienen la obligación de conservar la documentación clínica en condiciones que garanticen su correcto mantenimiento y seguridad, aunque no necesariamente en el soporte original, para la debida asistencia al paciente durante el tiempo adecuado a cada caso y, como mínimo, cinco años contados desde la fecha del alta de cada proceso asistencial. Sin embargo, no se destruirán nunca los datos de la historia clínica relacionados con:
- A. El fallecimiento del paciente.
 - B. Los procesos epidemiológicos del paciente.
 - C. El nacimiento del paciente.
 - D. Las intervenciones quirúrgicas del paciente.
23. De acuerdo con la Ley 17/2011 de 5 de julio de Seguridad Alimentaria y Nutrición, el punto de contacto con la Comisión Europea y con el resto de los estados miembros en materia de controles oficiales es:
- A. La Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición.
 - B. El Ministerio de Sanidad.
 - C. El Ministerio de Agricultura, Pesca y Alimentación.
 - D. El Ministerio de Consumo.

24. De acuerdo con el artículo 2 del texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, aprobado por Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio. ¿Cuál de las siguientes definiciones se corresponde con la de "excipiente"?
- A. Toda sustancia empleada en la fabricación de un medicamento, ya permanezca inalterada, se modifique o desaparezca en el transcurso del proceso.
 - B. Todo componente de un medicamento distinto del principio activo y del material de acondicionamiento.
 - C. Toda sustancia o mezcla de sustancias destinadas a la fabricación de un medicamento y que, al ser utilizadas en su producción, se convierten en un componente destinado a ejercer una acción farmacológica, inmunológica o metabólica con el fin de restaurar, corregir o modificar las funciones fisiológicas, o de establecer un diagnóstico.
 - D. El destinado a una posterior transformación industrial por un fabricante autorizado.
25. En el Registro Estatal de Asociaciones de Consumidores y Usuarios deberán figurar inscritas:
- A. Las asociaciones de consumidores de ámbito estatal y todas aquéllas que no desarrollen principalmente sus funciones en el ámbito de una comunidad autónoma.
 - B. Las asociaciones de consumidores que tengan un mínimo de 50.000 asociados.
 - C. Las asociaciones de consumidores que tengan un mínimo de 70.000 asociados.
 - D. Las asociaciones de consumidores de ámbito estatal y las de ámbito autonómico que desarrollen principalmente sus funciones en dicha comunidad autónoma.
26. La Estrategia Española de Ciencia y Tecnología y de Innovación 2013-2020 dentro del nuevo programa marco para la financiación de las actividades de I+D+i «Horizonte 2020» para el período 2014-2020 incorpora como primero de sus grandes retos:
- A. Los objetivos, reformas y medidas que deben abordarse en todo el ámbito de la I+D+i para potenciar su crecimiento e impacto.
 - B. Concreta exclusivamente las actuaciones de la Administración General del Estado, estableciendo las prioridades científico-técnicas.
 - C. Concreta exclusivamente las actuaciones de la Administración General del Estado, estableciendo las prioridades sociales.
 - D. Establece la distribución de los recursos.
27. ¿Cuál de los siguientes requisitos no es necesario para la interrupción voluntaria del embarazo, regulada en la Ley Orgánica 2/2010, de 3 de marzo, de salud sexual y reproductiva y de la interrupción voluntaria del embarazo?
- A. Que se lleve a cabo en centro sanitario público o privado acreditado.
 - B. Que se realice con el consentimiento expreso y por escrito de la mujer embarazada o, en su caso, del representante legal, de conformidad con lo establecido en la Ley 41/2002, Básica Reguladora de la Autonomía del Paciente y de Derechos y Obligaciones en materia de información y documentación clínica, salvo en el supuesto previsto en el artículo 9.2.b) de la referida Ley.
 - C. En el caso de las mujeres de 16 y 17 años, al menos uno de los representantes legales, padre o madre, personas con patria potestad o tutores de las mujeres comprendidas en esas edades deberá ser informado de la decisión de la mujer.
 - D. Que se practique por un médico especialista o bajo su dirección.
28. De acuerdo con el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, aprobado por Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, la autorización de medicamentos tendrá una duración inicial de:
- A. Tres años.
 - B. Cinco años.
 - C. Ocho años.
 - D. Indefinida.

29. El sector público puede distribuir entre las regiones la partida o partidas dedicadas a la financiación de la sanidad basándose en distintos criterios. Al respecto, cuál de las siguientes definiciones se corresponde con el criterio de "gasto efectivo":
- A mayor necesidad mayor nivel de recursos.
 - Recibir lo mismo que antes del proceso descentralizador.
 - Reembolso al final de los gastos realizados.
 - Más a quien mejor lo hace.
30. De acuerdo con el Principio de estabilidad presupuestaria recogido en el artículo 135 de la Constitución Española :
- El Estado y las Comunidades Autónomas no podrán incurrir en déficit estructural, en ningún caso.
 - El Estado y las Comunidades Autónomas podrán incurrir en un déficit estructural que supere los márgenes establecidos, en su caso, por la Unión Europea para sus Estados Miembros.
 - El Estado y las Comunidades Autónomas deberán tener superávit presupuestario, en todo caso.
 - El Estado y las Comunidades Autónomas no podrán incurrir en un déficit estructural que supere los márgenes establecidos, en su caso, por la Unión Europea para sus Estados Miembros.
31. Las acciones sobre la salud colectiva, estarán sujetas a los siguientes principios: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Principio de equidad.
 - Principio del riesgo.
 - Principio de pertinencia.
 - Principio de precaución.
32. ¿Cuál es la definición de la "Promoción de la salud" según la Carta de Ottawa de 1986 de OMS?
- Proceso que permite a las personas el control sobre su salud individual.
 - Proceso que permite a la gente ejercer control sobre su salud colectiva.
 - Proceso que permite a las personas incrementar el control sobre su salud para mejorarla.
 - Proceso para la buena gobernanza de la salud y su conocimiento por las personas.
33. ¿Cuáles son los métodos directos de educación para la salud?
- Medios visuales y sonoros.
 - Clase, diálogo, charla y discusión en grupo.
 - Medios mixtos audiovisuales asociados a internet.
 - Medios mixtos audiovisuales.
34. El Sexto Plan Estratégico (2016 - 2020) para la OIE (Organización Mundial de Sanidad Animal) contempla unos objetivos estratégicos. ¿Cuál de las siguientes respuestas no se corresponde con aquéllos?
- Garantizar la sanidad y el bienestar mediante una gestión adecuada del riesgo.
 - Fomentar la confianza mediante la transparencia y la comunicación.
 - Trabajar con la FAO y la OMS, en el marco de la cooperación tripartita, en programas como el Programa Global para el Control Progresivo de las Enfermedades Transfronterizas de los Animales (GF-TADs).
 - Perfeccionar las capacidades y la sostenibilidad de los servicios veterinarios.

35. Los principios básicos del Marco FAO/OMS para la prestación del asesoramiento científico, son: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Validez: excelencia científica de los expertos y procesos.
 - Objetividad: incluye la neutralidad de los expertos y del asesoramiento prestado.
 - Equidad del proceso y respeto de todos los participantes y sus opiniones científicas.
 - Financiación sostenible para la prestación de asesoramiento científico: Con el aporte de recursos extrapresupuestarios de los países miembros.
36. ¿Para qué países, a fecha 30 de mayo de 2020, debía de verificarse requisitos adicionales, a los contemplados en la UE, para la exportación de productos de origen animal?
- Argentina, Israel y México.
 - USA y Reino Unido.
 - República Popular de China e Islandia.
 - Bielorrusia y Lituania.
37. De acuerdo con el artículo 11 del Real Decreto 993/2014, de 28 de noviembre, por el que se establece el procedimiento y los requisitos de la certificación veterinaria oficial para la exportación, será precisa la inclusión en listas específicas del establecimiento productor final que tenga intención de exportar productos destinados al consumo humano, directamente o a través de otros operadores comerciales, en los siguientes casos:
- Cuando el país de destino exija al establecimiento requisitos equivalentes de los previstos en la normativa de la Unión Europea.
 - Cuando el tercer país exija la existencia de una lista específica de establecimientos exportadores.
 - Cuando el establecimiento esté incluido en la red de alerta.
 - Cuando el país de destino no sea miembro de la Organización Mundial del Comercio.
38. La frecuencia relativa de una variable cualitativa se define como:
- El número de ocasiones en las que se ha dado cada una de las categorías de la variable.
 - El número de valores que puede tomar la variable.
 - La proporción de veces que se ha dado cada una de las categorías de la variable.
 - El valor de la variable que se repite más veces.
39. Indique cómo se denominan los estudios epidemiológicos analíticos en los que se comparan dos grupos de individuos sanos, cuya diferencia es la presencia o no de un determinado factor de riesgo:
- Estudios de casos.
 - Estudios de casos-control.
 - Estudios de cohortes.
 - Encuestas transversales.
40. La Red Nacional de Vigilancia Epidemiológica creada por el Real Decreto 2210/1995, de 28 de diciembre, por el que se crea la red nacional de vigilancia epidemiológica, considera brote o situación epidémica:
- La aparición de cualquier incidencia de tipo catastrófico que afecte, o pueda afectar, a la salud de una comunidad.
 - La variación en la incidencia de una enfermedad en relación a los valores esperados.
 - La aparición de una enfermedad, problema o riesgo para la salud en una zona hasta entonces libre de ella.
 - La presencia de cualquier proceso relevante de intoxicación aguda colectiva.

41. Según el Reglamento Sanitario Internacional, los Estados Partes podrán exigir un examen médico, la vacunación u otras medidas profilácticas, o certificado de vacunación o prueba de la aplicación de otras medidas profilácticas: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Cuando sea necesario para determinar si existe un riesgo para la salud pública.
 - Como condición para la entrada de viajeros que pretenden solicitar una residencia temporal.
 - Como condición para la entrada de viajeros que pretenden solicitar una residencia permanente.
 - Sí tiene autorización previa de la Organización Mundial de la Salud.
42. Según el Reglamento (CE) nº 178/2002 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 28 de enero de 2002, por el que se establecen los principios y los requisitos generales de la legislación alimentaria, se crea la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria y se fijan procedimientos relativos a la seguridad alimentaria, el proceso con fundamento científico formado por cuatro etapas (identificación del factor de peligro, caracterización del factor de peligro, determinación de la exposición y caracterización del riesgo) se denomina:
- Análisis del riesgo.
 - Evaluación del riesgo.
 - Determinación del riesgo.
 - Gestión del riesgo.
43. Según la Ley 33/2011, de 4 de octubre, General de Salud Pública, en relación con la evaluación del impacto en salud: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Las Administraciones públicas deberán someter a evaluación del impacto en salud, las normas, planes, programas y proyectos que seleccionen por tener un impacto significativo en la salud.
 - La evaluación del impacto en salud es la combinación de procedimientos, métodos y herramientas con los que puede ser analizada una norma, plan, programa o proyecto, en relación a sus potenciales efectos en la salud de la población y acerca de la distribución de los mismos.
 - Deberá prever los efectos directos e indirectos de las políticas sanitarias y no sanitarias sobre la salud de la población y las desigualdades sociales en salud con el objetivo de la mejora de las actuaciones.
 - Los resultados de la evaluación no podrán integrarse en modo alguno en la Red de Vigilancia de Salud Pública.
44. De acuerdo con el artículo 30 de la Ley 33/2011, de 4 de octubre, General de Salud Pública, la sanidad ambiental tiene como funciones: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- La identificación, la evaluación, la gestión y la comunicación de los riesgos para la salud que puedan derivarse de los condicionantes ambientales.
 - La vigilancia de los factores ambientales de carácter físico, químico o biológico y de las situaciones ambientales que afectan o pueden afectar a la salud.
 - La identificación de las políticas de cualquier sector que reducen los riesgos ambientales para la salud.
 - La evaluación de factores genéticos e inmunitarios específicos que pueden afectar a la salud.
45. ¿Cuál de las siguientes afirmaciones en relación con la Organización Mundial de Comercio (OMC) es incorrecta?
- Los Acuerdos de la OMC obligan a los gobiernos a garantizar la transparencia de sus políticas comerciales notificando a la OMC las leyes en vigor y las medidas adoptadas.
 - Los Miembros de la OMC sólo están sujetos a un examen de sus políticas y prácticas comerciales, en el caso de identificación de infracción de las normas de la OMC.
 - Los Acuerdos de la OMC abarcan las mercancías, los servicios y la propiedad intelectual.
 - Para adherirse a la OMC, el gobierno del país aspirante tiene que poner sus políticas económicas y comerciales en consonancia con las normas de la Organización y negociar sus condiciones de entrada con los Miembros de la OMC.

46. En relación con la triquinosis, señale qué afirmación es correcta:
- No es una enfermedad de declaración obligatoria en España.
 - Su presencia se analiza exclusivamente en canales de cerdos domésticos y jabalíes.
 - Podrán estar exentos de análisis las canales y la carne de cerdos domésticos procedentes de explotaciones que cumplan condiciones controladas de estabulación reconocidas oficialmente y que se encuentren en Bélgica y Dinamarca.
 - Los métodos de análisis equivalentes al de referencia sólo son válidos para la detección de triquina en carne de cerdo doméstico.
47. La Orden APA/2442/2006, de 27 de julio, por la que se establecen medidas específicas de protección en relación con la influenza aviar, indica en relación con las medidas a tomar en determinados parques zoológicos, que: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- La autoridad competente podrá decidir que en los parques zoológicos sean vacunadas como medida de protección determinadas o todas las especies de aves sensibles.
 - Las aves vacunadas deberán poder identificarse individualmente.
 - La vacunación se efectuará bajo la supervisión oficial del veterinario responsable del parque zoológico.
 - Las cantidades residuales de vacuna se devolverán al punto de distribución de vacunas con un registro escrito del número de aves vacunadas y el número de dosis utilizadas.
48. ¿En cuál de las siguientes enfermedades los vectores son principalmente ixódidos?
- Fiebre del Valle del Rift.
 - Dengue.
 - Borreliosis.
 - Fiebre del Nilo Occidental.
49. ¿Qué serotipos de *Salmonella* asociados a zoonosis alimentarias son detectados con mayor frecuencia en humanos en la Unión Europea, según el informe de la EFSA/ECDC sobre zoonosis en la Unión Europea de 2018?
- Salmonella enteritidis* y *Salmonella infantis*.
 - Salmonella enteritidis* y *Salmonella thyphimurium*.
 - Salmonella enteritidis* y *Salmonella newport*.
 - Salmonella derby* y *Salmonella thyphimurium*.
50. De acuerdo con el informe de la EFSA/ECDC sobre zoonosis en la Unión Europea de 2018:
- La tendencia de casos de campilobacteriosis en personas se mantuvo estable durante el periodo 2014–2018.
 - La tendencia de casos de campilobacteriosis en personas es ascendente durante el periodo 2014–2018.
 - La tendencia de casos de campilobacteriosis en personas es descendente durante el periodo 2014–2018.
 - No es posible evaluar la tendencia de casos de campilobacteriosis en personas durante el periodo 2014–2018 debido a cambios en los criterios de registro.
51. Indique cuál de los siguientes tratamientos no es efectivo para matar las larvas de anisakis en los productos de la pesca:
- 20 °C durante un período mínimo de 24 horas.
 - 35 °C durante un período mínimo de 15 horas.
 - Calentamiento a una temperatura interior mínima de 60 °C durante un minuto como mínimo.
 - Calentamiento a una temperatura interior de 45 °C durante un minuto como mínimo.

52. El virus de la hepatitis E se transmite al ser humano principalmente a través de los siguientes alimentos:
- Tallos verdes.
 - Bayas listas para consumo.
 - Productos elaborados con hígado de cerdo poco cocinado.
 - Moluscos bivalvos.
53. De acuerdo con el *Reglamento (UE) 2019/6 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 11 de diciembre de 2018, sobre medicamentos veterinarios, con carácter general, ¿a cuál de los siguientes medicamentos veterinarios no se le aplicará el procedimiento centralizado de autorización de comercialización?*
- Los destinados principalmente al uso como promotor del rendimiento a fin de fomentar el crecimiento o aumentar el rendimiento de los animales tratados.
 - Los biológicos que contengan o consistan en células o tejidos alogénicos obtenidos mediante ingeniería y no provenientes de la sangre.
 - Los que contengan un principio activo que no haya sido autorizado como medicamento veterinario en la Unión en la fecha de la presentación de la solicitud.
 - Los destinados a nuevas terapias que consista exclusivamente en concentrados de plaquetas.
54. Indicar cuál de los siguientes parámetros no se identifica con la farmacocinética de un fármaco:
- La curva dosis efecto.
 - La relación dosis administrada de un fármaco y su concentración en sangre corresponde a la farmacocinética.
 - La biodisponibilidad.
 - La excreción renal por filtración glomerular.
55. Se denomina como "documento que, de acuerdo con el artículo 37 del Reglamento Sanitario Internacional (RSI-2005), tendrá que cumplimentar y enviar a la autoridad sanitaria competente el capitán de una embarcación antes de la llegada a puerto, tras averiguar cuál es el estado de salud a bordo":
- Declaración marítima de sanidad.
 - Certificado de control de sanidad a bordo/exención de control de sanidad a bordo.
 - Certificado de Libre plática.
 - Certificado de Libre práctica.
56. ¿Cuál de los siguientes parámetros no corresponde a la farmacocinética de un fármaco antibacteriano?
- La concentración plasmática máxima del fármaco durante un intervalo de dosificación (Cmax).
 - El aclaramiento total del fármaco (CL).
 - El volumen aparente de distribución (Vd).
 - El efecto post-antibiótico (EPA).
57. El sistema de clasificación de las sustancias químicas por la Agencia Internacional para la Investigación del Cáncer (IARC) las clasifica en función de su capacidad cancerígena en los siguientes grupos:
- Grupo 1. La sustancia o mezcla es carcinógeno para el ser humano.
 - Grupo 2: La sustancia o mezcla es probablemente no carcinógeno para el ser humano.
 - Grupo 3: La sustancia o mezcla es probablemente carcinógeno para el ser humano.
 - Grupo 4. La sustancia o mezcla es posiblemente carcinógeno para el ser humano.

58. En relación con el Plan Nacional frente a la Resistencia a los Antibióticos (PRAN): (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- En su desarrollo participan, entre otros, los Ministerios de Asuntos Económicos y Transformación Digital; de Ciencia e Innovación; del Interior; de Defensa y para la Transición Ecológica y el Reto Demográfico.
 - El PRAN fue aprobado en el año 2014 por el Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de la Salud y por la Conferencia Intersectorial de Agricultura.
 - Su objetivo es reducir el riesgo de selección y diseminación de resistencia a los antibióticos.
 - En 2019 el Pleno del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud y la Conferencia Sectorial de Agricultura aprobaron el nuevo PRAN 2020-2022.
59. En relación con la limpieza y desinfección de superficies: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- En la utilización de un detergente es esencial respetar las concentraciones, tiempos y condiciones indicadas en el producto por el fabricante.
 - La limpieza es el proceso de eliminación de restos orgánicos e inorgánicos de una superficie.
 - La desinfección tiene como objetivo la destrucción o reducción en mayor o menor medida de los microorganismos presentes en las superficies.
 - Con carácter general, una desinfección será efectiva aunque no vaya acompañada de una limpieza previa.
60. De acuerdo con el *Reglamento (CE) N° 2073/2005, de 15 de noviembre de 2005, relativo a los criterios microbiológicos aplicables a los productos alimenticios, indique cuál de los siguientes microorganismos está clasificado como criterio de seguridad alimentaria:*
- Listeria monocytogenes en alimentos listos para el consumo destinados a los lactantes, y alimentos listos para el consumo destinados a usos médicos especiales.
 - Salmonella en canales bovinas, ovinas, caprinas y equinas.
 - E. coli en carne picada.
 - E. coli en preparados cárnicos.
61. ¿Cuál es la más moderna de las biotoxinas marinas más importantes conocidas hasta ahora?
- Toxina Diarreica (DSP).
 - Toxina Amnésica (ASP).
 - Toxina Neurotóxica (NSP).
 - Azaspirácidos (AZP).
62. ¿Qué productos alimenticios pueden ser sometidos a un tratamiento de radiaciones ionizantes según la lista comunitaria inicial, publicada en la *Directiva 1999/3/CE, de 22 de febrero de 1999, del Parlamento Europeo y del Consejo, relativa al establecimiento de una lista comunitaria de alimentos e ingredientes alimentarios tratados con radiaciones ionizantes?*
- Frutas (incluidos los hongos, el tomate y el ruibarbo).
 - Hierbas aromáticas secas, especias y condimentos vegetales.
 - Hortalizas secas y frutas pasas.
 - Copos y gérmenes de cereales para productos lácteos.

63. De acuerdo con lo establecido en el *Reglamento (UE) N° 1169/2011 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 25 de octubre de 2011, sobre la información alimentaria facilitada al consumidor*, la información nutricional obligatoria de un alimento envasado debe incluir:
- El valor energético y las cantidades de grasas, ácidos grasos saturados, hidratos de carbono, azúcares, fibra soluble, proteínas y sal.
 - El valor energético y las cantidades de grasas, grasas saturadas, hidratos de carbono, azúcares, proteínas y sal.
 - El valor energético y las cantidades de grasas, grasas saturadas, hidratos de carbono, azúcares, fibra insoluble, proteínas y sal.
 - El valor energético y las cantidades de grasas, hidratos de carbono, azúcares, fibra, proteínas y sal.
64. Conforme al *Reglamento (UE) N° 1169/2011, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 25 de octubre de 2011, sobre la información alimentaria facilitada al consumidor*, ¿cuál de las siguientes sustancias deberán indicarse en la lista de ingredientes?
- Jarabes de glucosa a base de trigo.
 - Fitosteroles y ésteres de fitosterol derivados de aceites vegetales de soja.
 - Lactitol.
 - Apio y productos derivados.
65. Según lo dispuesto en artículo 1, apartado 3, del *Reglamento (CE) N° 1924/2006, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 20 de diciembre de 2006, relativo a las declaraciones nutricionales y de propiedades saludables en los alimentos*, ¿qué producto tiene una excepción, en todos los Estados Miembro, a lo dispuesto en él para el uso de determinados descriptores genéricos?
- Productos de panadería tipo biscotes.
 - Bebida gaseosa no alcohólica que contiene el agente amargante quinina.
 - Caramelos duros y blandos basados en azúcares que contienen extractos de hierbas, frutas u otras sustancias vegetales, miel o malta.
 - Productos de confitería hechos a partir de soluciones de azúcar, jarabe de almidón, azúcar invertido y/o miel con adición de ingredientes de origen vegetal en forma de jarabe.
66. De acuerdo con el *Real Decreto 191/2011, de 18 de febrero, sobre Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos (RGSEAA)*, ¿todas las empresas alimentarias deben estar inscritas en el RGSEAA?
- Sí, salvo las que no estén ubicadas en territorio nacional.
 - Sí, salvo las empresas y establecimientos dedicados a la producción primaria y sus operaciones conexas.
 - No.
 - Sí, salvo los operadores que importan y no tienen establecimiento alimentario.
67. En base a lo establecido en el artículo 3 del *Reglamento (CE) N° 1333/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 16 de diciembre de 2008, sobre aditivos alimentarios*, se consideran aditivos:
- Los monosacáridos, disacáridos u oligosacáridos utilizados por sus propiedades edulcorantes, o los alimentos que los contengan.
 - Las sustancias utilizadas en los materiales de recubrimiento o revestimiento que formen parte de los alimentos y que estén destinadas a ser consumidas con ellos.
 - La goma base para chicle.
 - El plasma sanguíneo y el gluten.

68. El *Reglamento (CE) N° 2065/2003 del Parlamento Europeo y del Consejo de 10 de noviembre de 2003, sobre los aromas de humo utilizados o destinados a ser utilizados en los productos alimenticios o en su superficie*, establece que: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Sólo se pueden utilizar los productos primarios autorizados en la Comunidad.
 - El material de base debe someterse a una combustión controlada, una destilación en seco o un tratamiento con vapor sobrecalentado en un entorno de oxígeno controlado a una temperatura máxima de 600 °C.
 - Sólo precisa de autorización aquellas maderas utilizadas para la producción de productos primarios que hayan sido tratadas con sustancias químicas en los seis meses inmediatamente anteriores a la tala o después de esta.
 - El condensado primario de humo debe tener un contenido máximo en benzo[a]pireno de 10 µg/kg y en benzo[a]antraceno de 20 µg/kg.
69. Conforme al *Reglamento (CE) N° 470 /2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 6 de mayo de 2009, por el que se establecen procedimientos comunitarios para la fijación de los límites de residuos de las sustancias farmacológicamente activas en los alimentos de origen animal*, el límite máximo de residuos provisional se aplicará por un período de tiempo determinado, que con carácter general no podrá exceder de:
- 5 años.
 - 8 años.
 - 10 años.
 - 12 años.
70. Conforme al *Real Decreto 1749/1998, de 31 de julio, por el que se establecen las medidas de control aplicables a determinadas sustancias y sus residuos en los animales*, indique cuál de las siguientes sustancias está clasificada en el anexo I dentro del grupo B. Medicamentos veterinarios y contaminantes:
- Compuestos organoclorados, incluidos los PCB.
 - Compuestos organofosforados.
 - Tranquilizantes.
 - Micotoxinas.
71. Según lo establecido en el *Real Decreto 1945/83, de 22 de junio, por el que se regulan las infracciones y sanciones en materia de defensa del consumidor y de la producción agro-alimentaria*: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- La toma de muestras se realizará mediante acta formalizada, al menos por triplicado, ante el titular de la Empresa o establecimiento sujeto a inspección, o ante su representante legal.
 - Cada muestra constará de tres ejemplares homogéneos, que serán acondicionados, precintados, lacrados y etiquetados.
 - Si el dueño del establecimiento o la Empresa inspeccionada actúa como mero distribuidor del producto investigado, uno de los ejemplares quedará en su poder junto con una copia del acta.
 - Las pruebas periciales analíticas se realizarán en Laboratorios oficiales o en los privados acreditados por la Administración para estos fines.

72. El alcance de acreditación del laboratorio de microbiología alimentaria del Centro Nacional de Alimentación incluye los siguientes métodos de ensayo: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Salmonella spp.: Investigación en alimentos y muestras ambientales (Norma ISO y PCR automatizado) y tipificación de cepas.
 - Listeria monocytogenes: Investigación en alimentos (Norma ISO), detección en muestras ambientales de superficie (PCR automatizado), recuento en placa en alimentos (Norma ISO) y tipificación de cepas.
 - Nematodos de la familia Anisakidae: detección en pescados y moluscos cefalópodos (Técnicas: por disección y por digestión clorhidropéptica).
 - Identificación molecular de especies de triquina por PCR.
73. De acuerdo a la Resolución de 5 de marzo de 2020, de la Dirección General de Salud Pública, Calidad e Innovación, por la que se modifica el anexo I de la Orden del Ministerio de Sanidad y Consumo, de 20 de enero de 1994, por la que se fijan modalidades de control sanitario de productos de comercio exterior destinados a uso y consumo humano y los recintos aduaneros habilitados para su realización. ¿Cuál de las siguientes afirmaciones es correcta?
- SANIM: Control sanitario a la introducción en el territorio de la Unión y/o nacional.
 - SANIM (1): Control sanitario previo al tránsito. Las partidas deben declararse y controlarse antes de su autorización de salida a un país tercero.
 - SANITIN: Control sanitario previo a la importación (despacho a libre práctica), siempre que el producto esté totalmente terminado y dispuesto para su uso o consumo.
 - No tendrá la consideración de producto totalmente terminado y dispuesto para su uso o consumo, el producto importado con fines exclusivamente industriales, farmacéuticos o técnicos.
74. De acuerdo con lo establecido en la Ley 11/2001, de 5 de julio, por la que se crea la Agencia Española de Seguridad Alimentaria y en la Ley 17/2011, de 5 de julio, de seguridad alimentaria y nutrición, son funciones del Comité Científico de la Agencia Española de Seguridad Alimentaria: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Impulsar, coordinar y aunar las actuaciones en materia de evaluación de riesgos alimentarios.
 - Centralizar toda la información evaluadora en materia de seguridad alimentaria disponible y ponerla a disposición de los gestores en la toma de decisiones en materia de seguridad alimentaria.
 - Proporcionar a la Agencia dictámenes científicos en materia de seguridad alimentaria.
 - Coordinar las actuaciones necesarias para la identificación y evaluación de riesgos emergentes.
75. En la hidatidosis, ¿qué estadio atraviesa la barrera intestinal del duodeno para llegar vía torrente sanguíneo al hígado y al pulmón?
- Protoescolex.
 - Oncosfera.
 - Embrioforo.
 - Scolex.
76. Según el Real Decreto 1940/2004, de 27 de septiembre, sobre la vigilancia de las zoonosis y los agentes zoonóticos, ¿cuál es el Laboratorio Nacional de Referencia para triquinosis y sus agentes etiológicos?
- Laboratorio Central de Sanidad Animal de Algete (Madrid).
 - Centro Nacional de Microbiología, Instituto de Salud "Carlos III" en Majadahonda (Madrid).
 - Centro Nacional de Alimentación de la Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición.
 - Laboratorio Central de Sanidad Animal de Santa Fe (Granada).

77. ¿Cuál de las siguientes pruebas diagnósticas rápidas para el seguimiento de Encefalopatías Espongiformes Transmisibles (EET) se utiliza únicamente en la especie bovina?
- Inmunoanálisis de doble anticuerpo (método sándwich) para la detección de PrP^{Res} (protocolo de ensayo corto), efectuado tras una fase de desnaturalización y otra de concentración.
 - Inmunoanálisis en el que se utilice un polímero químico para la captura selectiva de PrP^{Sc} y un anticuerpo de detección monoclonal dirigido contra regiones conservadas de la molécula PrP.
 - Inmunoanálisis basado en una micro-placa (ELISA) para la detección de PrP^{Res} resistente a la proteinasa K con anticuerpos monoclonales.
 - Inmunoanálisis de flujo lateral que utilice dos anticuerpos monoclonales diferentes para la detección de fracciones de PrP resistentes a la proteinasa K.
78. La fase de Diagnóstico de Situación en el control integrado de plagas conlleva la siguiente actividad:
- Adopción de medidas sobre elementos estructurales y constructivos.
 - Selección del biocida.
 - Reconocimiento de instalaciones.
 - Minimización de riesgos derivados de tratamientos en ambientes interiores.
79. De acuerdo con el Reglamento (CE) N° 1099/2009 del Consejo, de 24 de septiembre de 2009, relativo a la protección de los animales en el momento de la matanza, ¿en qué especie se puede utilizar el aturrido por gases inertes previo al sacrificio:
- Aves de corral.
 - Bovino.
 - Ratites.
 - Ovino.
80. ¿Dónde no existe un Puesto de Control Fronterizo de acuerdo con el listado actualizado de 5/12/2019 de los puestos de control fronterizos designados para el control de productos de consumo humano a los que se refiere el art. 47 del Reglamento (UE) n° 2017/625 relativo a los controles y otras actividades oficiales realizados para garantizar la aplicación de la legislación sobre alimentos y piensos, y de las normas sobre salud y bienestar de los animales, sanidad vegetal y productos fitosanitarios?
- Huelva.
 - Gijón.
 - Tarragona.
 - Sagunto.
81. De acuerdo con el Anexo I del Reglamento (CE) N° 1/2005 del Consejo, de 22 de diciembre de 2004, relativo a la protección de los animales durante el transporte y las operaciones conexas, los animales que presenten lesiones, problemas fisiológicos o un proceso patológico no se considerarán aptos para el transporte en los siguientes casos:
- Presentan un prolapso.
 - Cochinillos con más de tres semanas de vida salvo si la distancia del transporte es inferior a 100 km.
 - Cérvidos en fase de mudar la cornamenta.
 - Hembras preñadas que hayan superado al menos el 90 % del tiempo de gestación previsto.

82. De acuerdo con el *Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 15 de marzo de 2017, relativo a los controles y otras actividades oficiales realizados para garantizar la aplicación de la legislación sobre alimentos y piensos, y de las normas sobre salud y bienestar de los animales, sanidad vegetal y productos fitosanitarios*, la documentación que debe acompañar a los productos de origen animal para su importación en la Unión Europea es: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Copia de la factura comercial.
 - Copia del Certificado Sanitario Oficial (CSO) expedido por la autoridad competente del país de origen.
 - Copia del conocimiento de embarque de la partida.
 - Copia de la declaración sumaria aduanera.
83. A fecha 30 de agosto de 2020 y de acuerdo con el anexo III del *Reglamento (UE) n° 2019/626 relativo a las listas de terceros países, o regiones de los mismos, autorizados a introducir en la UE determinados animales y productos destinados al consumo humano*, ¿desde qué país o regiones se permite la introducción tanto de ancas de rana como de caracoles destinadas al consumo humano, preparadas de conformidad con el *Reglamento (CE) n° 853/2004*?
- Brasil.
 - Moldavia.
 - Islas de Tristán da Cunha y Ascensión.
 - Siria.
84. De acuerdo con el Anexo I del *Reglamento (UE) n° 2019/1793 de la Comisión, de 22 de octubre de 2019, relativo al aumento temporal de los controles oficiales y a las medidas de emergencia que regulan la entrada en la Unión de determinadas mercancías procedentes de terceros países*, los controles físicos aplicados sobre una partida de 500 kg. de "Bayas de goji secas" procedentes de China, deberán determinar su posible contaminación por:
- Salmonella.
 - Aflatoxinas.
 - Residuos de Plaguicidas.
 - Norovirus.
85. De acuerdo con el artículo 48 del *Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 15 de marzo de 2017, relativo a los controles y otras actividades oficiales realizados para garantizar la aplicación de la legislación sobre alimentos y piensos, y de las normas sobre salud y bienestar de los animales, sanidad vegetal y productos fitosanitarios*, ¿qué tipo de mercancías no están exentas de controles oficiales en los puestos de control fronterizos?
- Los subproductos animales.
 - Las mercancías destinadas a fines científicos.
 - Los alimentos envasados a bordo de medios de transporte de ámbito nacional, que no se descarguen y que se destinen al consumo de la tripulación y de los pasajeros.
 - Los productos que se hayan sometido a un tratamiento específico y no superen las cantidades que se establezcan en los correspondientes actos delegados.

86. De acuerdo con el artículo 13 del *Reglamento Delegado (UE) 2019/2124 de la Comisión, de 10 de octubre de 2019, por el que se completa el Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo, en cuanto a las normas para los controles oficiales de partidas de animales y mercancías objeto de tránsito, transbordo y transporte ulterior por la Unión*, las autoridades competentes del puesto de control fronterizo de transbordo realizarán el control documental de los certificados o documentos oficiales que acompañen a una partida transbordada de productos de origen animal que no esté sujeta a requisitos zoonosarios cuando el período de transbordo exceda de:
- En el aeropuerto exceda de tres días.
 - En el puerto exceda de treinta días.
 - Noventa días en todos los lugares.
 - Según el período de tiempo que establezca la autoridad portuaria.
87. De acuerdo con el *Reglamento (CE) N° 1069/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, por el que se establecen las normas sanitarias aplicables a los subproductos animales y los productos derivados no destinados al consumo humano*, el vehículo, los contenedores, las cajas u otro material de envasado empleado durante el transporte de los residuos de cocina de medios de transporte internacional deben llevar una etiqueta fijada donde se indiquen claramente las palabras:
- "Residuos de categoría 1 / SÓLO PARA ELIMINACIÓN"
 - "Residuos de categoría 2 / SÓLO PARA DESTRUCCIÓN"
 - "Residuos de categoría 1 / NO TOCAR"
 - "Residuos de categoría 1 Y 2 / SÓLO PARA ELIMINACIÓN"
88. Según el *Reglamento (CE) N° 1924/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 20 de diciembre de 2006, relativo a las declaraciones nutricionales y de propiedades saludables en los alimentos*, en el etiquetado de un alimento se puede encontrar información acerca de la cantidad de alimento que se necesita consumir para obtener el efecto beneficioso y de cómo hacerlo. Por ejemplo, la declaración nutricional "fuente de fibra" sólo se puede hacer si el alimento contiene la cantidad mínima necesaria para que produzca el efecto beneficioso, siendo esta cantidad de:
- Como mínimo 3 g de fibra por 100 g o, como mínimo, 1,5 g de fibra por 100 kcal.
 - Como mínimo 1,5 g de fibra por 100 g o, como mínimo, 3 g de fibra por 100 kcal.
 - Como mínimo 2 g de fibra por 100 g o, como mínimo, 1 g de fibra por 100 kcal.
 - Como mínimo 1 g de fibra por 100 g o, como mínimo, 2 g de fibra por 100 kcal.
89. En el Plan de colaboración para la mejora de la composición de los alimentos y bebidas y otras medidas 2020, ¿cuál es el compromiso de reducción del contenido mediano de azúcar total para la bollería y pastelería?
- 5 %.
 - 10 %.
 - 12 %.
 - 15 %.
90. En relación con la carne de vacuno, el despiece denominado "Redondo" se corresponde con el músculo:
- Cuádriceps femoral.
 - Semitendinoso.
 - Glúteo medio.
 - Psoas menor.

91. Según el Anexo II del Real Decreto 474/2014, de 13 de junio, por el que se aprueba la norma de calidad de derivados cárnicos, al producto cocido elaborado con grasa de cerdo, sebo, cebolla, sangre, harina de maíz o de trigo, perejil y sal se le denomina:
- Borono.
 - Chireta.
 - Emberzao.
 - Androlla.
92. ¿Cuál de las siguientes afirmaciones es incorrecta?
- La toxicidad del pez mantequilla se asocia a la presencia de un neurotoxina en las partes comestibles.
 - Las ciguatoxinas son termoestables no viéndose afectada por las altas temperaturas, la congelación o la depuración de los pescados y mariscos contaminados.
 - La toxicidad del escolar negro se asocia a su alto contenido en grasa que está compuesta por esteroides cerosos indigestibles para el hombre.
 - Los productos de la pesca transformados pertenecientes a la familia de los *Gempylidae* sólo pueden comercializarse si se informa al consumidor, sobre el modo de preparación o cocción adecuado.
93. ¿Cuál de los siguientes requisitos no está recogido en la Norma de Calidad para el yogur aprobada por el Real Decreto 271/2014, de 11 de abril?
- La fecha de caducidad del yogur es de 21 días.
 - Entre sus posibles denominaciones se encuentra el yogur natural.
 - La coagulación del yogur se obtendrá únicamente por la acción conjunta de cultivos de *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* y *Streptococcus thermophilus*.
 - Todos los yogures deberán tener un pH igual o inferior a 4,6.
94. En relación a la célula de crisis, de acuerdo con el Artículo 57 del Reglamento 178/2002: Parlamento Europeo y del Consejo, de 28 de enero de 2002, por el que se establecen los principios y los requisitos generales de la legislación alimentaria, se crea la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria y se fijan procedimientos relativos a la seguridad alimentaria: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Será la encargada de recopilar y evaluar toda la información pertinente y de determinar las opciones disponibles para prevenir, eliminar o reducir a un grado aceptable el riesgo para la salud humana de la manera más eficaz y rápida posible.
 - Podrá recurrir a la ayuda de cualquier persona pública o privada cuyos conocimientos técnicos considere necesarios para una gestión eficaz de la crisis.
 - Convocará a los máximos responsables de seguridad alimentaria de cada Estado Miembro a un gabinete de crisis.
 - Mantendrá informado al público sobre los riesgos presentes y las medidas adoptadas.
95. De acuerdo con el Plan Nacional de Contingencia para el control de la Rabia en animales domésticos en España (2013), la coordinación de las actuaciones de salud pública humana corresponde:
- A la Subdirección General de Sanidad Exterior (SGSE).
 - Al Centro Nacional de Epidemiología del Instituto de Salud Carlos III.
 - Al Centro Nacional de Microbiología.
 - Al Sistema de Alerta Precoz y Respuesta Rápida.

96. ¿Desde cuándo son aplicables la mayoría de las disposiciones del Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 15 de marzo de 2017, relativo a los controles y otras actividades oficiales realizados para garantizar la aplicación de la legislación sobre alimentos y piensos, y de las normas sobre salud y bienestar de los animales, sanidad vegetal y productos fitosanitarios?
- Desde el 27 de abril de 2017.
 - Desde el 17 de mayo de 2017.
 - Desde el 14 de diciembre de 2019.
 - Ninguna de las fechas anteriores es válida.
97. En base al Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 15 de marzo de 2017, relativo a los controles y otras actividades oficiales realizados para garantizar la aplicación de la legislación sobre alimentos y piensos, y de las normas sobre salud y bienestar de los animales, sanidad vegetal y productos fitosanitarios, uno de los objetivos de los controles que la Comisión lleva a cabo en los Estados miembros es: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Garantizar la aplicación y cumplimiento efectivo de la legislación de la UE sobre la sanidad vegetal.
 - Garantizar la aplicación de las normas del *Codex Alimentarius* en el caso de su referencia expresa en la legislación de la UE.
 - Garantizar la aplicación efectiva de la legislación sobre los requisitos relativos al uso sostenible de los biocidas en la industria alimentaria.
 - Comprobar la actuación de las autoridades competentes que gestionan la normativa relativa al etiquetado de los productos ecológicos.
98. En base al Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 15 de marzo de 2017, relativo a los controles y otras actividades oficiales realizados para garantizar la aplicación de la legislación sobre alimentos y piensos, y de las normas sobre salud y bienestar de los animales, sanidad vegetal y productos fitosanitarios, la asistencia mutua administrativa entre los Estados miembros puede ser: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Asistencia y expedición de documentos sanitarios comunes de entrada.
 - Asistencia previa solicitud.
 - Asistencia sin solicitud en caso de incumplimiento.
 - Asistencia sobre la base de la información facilitada por parte de terceros países.
99. Conforme al Reglamento de Ejecución (UE) 2019/627 de la Comisión, de 15 de marzo 2019, por el que se establecen disposiciones prácticas uniformes para la realización de controles oficiales de los productos de origen animal destinados al consumo humano, de conformidad con el Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo, ¿cuál de los siguientes procedimientos de inspección no se efectúan con carácter general en la inspección postmortem de porcinos domésticos si no hay indicios de riesgo para la salud humana, la sanidad animal o el bienestar de los animales?
- Inspección visual de los pulmones, la tráquea y el esófago.
 - Inspección visual del pericardio y el corazón.
 - Inspección visual del diafragma.
 - Incisión y examen de los ganglios linfáticos submaxilares (Lnn. mandibulares).

100. De acuerdo con el *Reglamento de Ejecución (UE) 2019/627 de la Comisión, de 15 de marzo 2019, por el que se establecen disposiciones prácticas uniformes para la realización de controles oficiales de los productos de origen animal destinados al consumo humano, de conformidad con el Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo*, la inspección ante mortem de ungulados en matadero: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- A. Se llevará a cabo en las 24 horas siguientes a la llegada de los animales al matadero y menos de 24 horas antes del sacrificio.
 - B. Podrá limitarse a una muestra representativa de ovinos, caprinos y porcinos menores de 3 meses de cada explotación de procedencia de estos.
 - C. Permitirá determinar si existen señales de que la salud y el bienestar del animal se han visto comprometidos.
 - D. Se comprobará si los explotadores de empresa alimentaria cumplen la obligación de garantizar que los animales tengan la piel o la lana limpia.
101. De acuerdo con el artículo 11 del *Reglamento de Ejecución (UE) 2019/627 de la Comisión, de 15 de marzo 2019, por el que se establecen disposiciones prácticas uniformes para la realización de controles oficiales de los productos de origen animal destinados al consumo humano, de conformidad con el Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo*, la inspección ante mortem para lagomorfos en el matadero: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- A. Podrá limitarse a una muestra representativa de cada explotación de procedencia.
 - B. Permitirá determinar si existen señales de que la salud y el bienestar del animal se han visto comprometidos.
 - C. Permitirá determinar si existen señales de la utilización de sustancias no autorizadas.
 - D. Permitirá determinar la edad y el sexo de cada animal.
102. De acuerdo con el *Reglamento (CE) n° 853/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 29 de abril de 2004, por el que se establecen normas específicas de higiene de los alimentos de origen animal*, las materias primas empleadas para preparar carne picada deberán proceder de:
- A. Músculos esqueléticos.
 - B. Carne separada mecánicamente (CSM).
 - C. Trozos de carne con piel.
 - D. Carne de la región del carpio y el tarso.
103. De acuerdo con el *Reglamento (CE) n° 853/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 29 de abril de 2004, por el que se establecen normas específicas de higiene de los alimentos de origen animal*, los operadores de empresa alimentaria deben garantizar que la gelatina cumple los límites de los residuos siguientes: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- A. Cu: 40 ppm.
 - B. Zn: 50 ppm.
 - C. Cd: 0,5 ppm.
 - D. Pb: 5 ppm.
104. De acuerdo con el *Reglamento (CE) n° 853/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 29 de abril de 2004, por el que se establecen normas específicas de higiene de los alimentos de origen animal*, en los productos de la pesca transportados en grandes cantidades, la marca de identificación no será necesaria si la documentación que lo acompaña contiene la información siguiente:
- A. La relativa al nombre del país en el que esté ubicado el establecimiento.
 - B. El número de autorización del establecimiento.
 - C. Las siglas de la Comunidad Europea, salvo si proceden de productos importados en la Comunidad procedentes de establecimientos situados fuera de su territorio.
 - D. La relativa a la identificación de la zona de producción de procedencia en el caso de moluscos bivalvos transformados.

105. Según lo establecido en el *Reglamento (CE) n° 853/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 29 de abril de 2004, por el que se establecen normas específicas de higiene de los alimentos de origen animal*, la prohibición o limitación de la puesta en el mercado en un Estado miembro de leche cruda o nata cruda destinada al consumo humano directo la lleva a cabo:
- A. La Comisión.
 - B. El Estado miembro.
 - C. El Consejo.
 - D. El Parlamento.
106. ¿Cuál de los siguientes términos no se encuentra expresamente recogido en el anexo de definiciones del *Reglamento (CE) n° 853/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 29 de abril de 2004, por el que se establecen normas específicas de higiene de los alimentos de origen animal*?
- A. Huevos.
 - B. Huevo pasteurizado.
 - C. Huevo líquido.
 - D. Huevos resquebrajados.
107. De acuerdo con el Anexo I del *Real Decreto 1976/2004, de 1 de octubre, por el que se establecen las normas zoonos sanitarias aplicables a la producción, transformación, distribución e introducción de los productos de origen animal destinados al consumo humano*, las enfermedades relevantes en los intercambios comerciales de productos de origen animal frente a las cuales se han establecido medidas de control son: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- A. Fiebre Aftosa.
 - B. Peste Porcina Africana.
 - C. Durina.
 - D. Enfermedad de NewCastle.
108. Según el *Reglamento (CE) N° 1069/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, por el que se establecen las normas sanitarias aplicables a los subproductos animales y los productos derivados no destinados al consumo humano*, los residuos de cocina procedentes de medios de transporte que operen a escala internacional se clasifican como subproducto de origen animal no destinados a consumo humano (SANDACH):
- A. De categoría 1.
 - B. De categoría 2.
 - C. De categoría 3.
 - D. De categoría 4.
109. El *Reglamento (UE) 2015/2283 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 25 de noviembre de 2015, relativo a los nuevos alimentos*, no es de aplicación a:
- A. Un alimento que consista en microorganismos, hongos o algas, o aislado o producido a partir de estos.
 - B. Un alimento que consista en material de origen mineral, o aislado o producido a partir de éste.
 - C. Un alimento modificado genéticamente o que contiene un ingrediente modificado genéticamente.
 - D. Un alimento con una estructura molecular nueva o modificada intencionadamente. siempre que esa estructura no se usara como alimento o en un alimento en la Unión Europea antes del 15 de mayo de 1997.

110. De acuerdo con el *Reglamento (CE) N° 1925/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 20 de diciembre de 2006, sobre la adición de vitaminas, minerales y otras sustancias determinadas a los alimentos*, ¿cuál de estas sustancias tiene su uso restringido en alimentos?
- Grasas trans que no sean las presentes de forma natural en las grasas de origen animal.
 - Hierbas de Ephedra y sus preparados procedentes del género Ephedra.
 - Glicerofosfato de calcio.
 - Boro.
111. ¿Cuál de las siguientes categorías de alimentos no es objeto del *Reglamento (UE) n° 609/2013 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 12 de junio de 2013, relativo a los alimentos destinados a los lactantes y niños de corta edad, los alimentos para usos médicos especiales y los sustitutivos de la dieta completa para el control de peso?*
- Preparados para lactantes y preparados de continuación.
 - Alimentos elaborados a base de cereales y alimentos infantiles.
 - Preparados para niños de corta edad.
 - Alimentos para usos médicos especiales.
112. De acuerdo con el *Reglamento (CE) n° 178/2002 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 28 de enero de 2002, por el que se establecen los principios y los requisitos generales de la legislación alimentaria*, entre los objetivos de la legislación alimentaria se encuentra: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Prevenir las prácticas fraudulentas o engañosas.
 - Prevenir las prácticas desleales en el comercio.
 - Prevenir la adulteración de alimentos.
 - Prevenir cualquier práctica que pueda inducir a engaño al consumidor.
113. De acuerdo con el *Reglamento de Ejecución 29/2012 de la Comisión, de 13 de enero de 2012, sobre las normas de comercialización del aceite de oliva*, en caso de mezcla de aceites vegetales y de aceite de oliva solo podrá mencionarse la presencia de aceite de oliva en el etiquetado de las mezclas de aceites vegetales y de aceite de oliva, mediante imágenes o representaciones gráficas, en el caso de que su porcentaje de aceite de oliva sea superior al:
- 25 %.
 - 50 %.
 - 35 %.
 - 10 %.
114. Conforme al *Real Decreto 1376/2003, de 7 de noviembre, por el que se establecen las condiciones sanitarias de producción, almacenamiento y comercialización de las carnes frescas y sus derivados en los establecimientos de comercio al por menor*, los establecimientos de comercio al por menor que venden o suministran exclusivamente al consumidor final o a colectividades podrán suministrar sus productos a otros establecimientos de estas mismas características siempre que: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- El establecimiento suministrador disponga de instalaciones y equipos adecuados y proporcionales para la obtención higiénica de su volumen de producción.
 - No suministren a establecimientos sujetos a inscripción en el Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos.
 - Su distribución se realice dentro del territorio nacional.
 - Se trate de una actividad marginal en términos tanto económicos como de producción.

115. Los resultados de varias evaluaciones, proyectos de investigación y valoraciones del impacto del cambio climático en la salud en España y en otros países de la Región Europea identifican como evidencia del impacto del cambio climático en la salud: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- El aumento de los impactos en la salud de los eventos climáticos extremos.
 - El cambio en la distribución de las enfermedades infecciosas o de sus vectores y contribución al posible establecimiento de especies tropicales o subtropicales.
 - El aumento de la incidencia de las enfermedades transmitidas por el agua.
 - El aumento de la morbilidad en la población general por enfermedades profesionales.
116. De acuerdo con lo recogido en el documento de Estrategia 2017-2020 "Más alimento, menos desperdicio" publicado por el Ministerio de Agricultura, Pesca y Alimentación, el mayor causante del desperdicio alimentario en la UE es:
- El sector de la restauración.
 - El sector de la distribución.
 - El consumidor.
 - El sector de la transformación/fabricación.
117. De acuerdo con el *Reglamento (CE) N° 1881/2006 de la Comisión, de 19 de diciembre de 2006, por el que se fija el contenido máximo de determinados contaminantes en los productos alimenticios*, ¿para cuál de los siguientes productos no se ha establecido contenido máximo para la ocratoxina A (OTA)?
- Café tostado en grano.
 - Café tostado molido.
 - Café soluble.
 - Café verde.
118. El *Reglamento (CE) N° 333/2007 de la Comisión, de 28 de marzo de 2007, por el que se establecen los métodos de muestreo y análisis para el control de los niveles de elementos traza y de los contaminantes de proceso en los productos alimenticios*, no establece los métodos de muestreo y análisis para el control oficial en los productos alimenticios de los niveles de:
- Materiales ignífugos bromados.
 - Estaño inorgánico.
 - 3-MCPD y benzo(a)pireno.
 - Perclorato y la acrilamida.
119. ¿Cuál de los siguientes compuestos no es un contaminante orgánico persistente con posible presencia en los alimentos?
- Dioxinas.
 - PCB.
 - 3-MCPD.
 - Retardantes de llama bromados.
120. El *Reglamento (CE) n° 450/2009 de la Comisión, de 29 de mayo de 2009, sobre materiales y objetos activos e inteligentes destinados a entrar en contacto con alimentos*, establece que únicamente las sustancias incluidas en la lista comunitaria, podrán utilizarse en componentes de los materiales activos e inteligentes. De acuerdo con su artículo 7, dicha lista comunitaria tiene que especificar: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- La identidad de la sustancia o las sustancias.
 - El mecanismo de acción de las sustancias o sustancias.
 - El número de referencia.
 - La función de la sustancia o las sustancias.

PREGUNTAS DE RESERVA

121. El Presidente del Consejo Europeo, es elegido por el propio Consejo Europeo por un periodo de:
- Tres años.
 - Por dos años prorrogables por otros dos.
 - Por dos años y medio renovable una vez.
 - Por un año renovable una vez.
122. La Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición:
- Es un organismo autónomo adscrito orgánicamente al Ministerio de Consumo.
 - Es un organismo autónomo adscrito orgánicamente al Ministerio de Sanidad.
 - Es un organismo autónomo adscrito orgánicamente al Ministerio de Agricultura, Pesca y Alimentación.
 - Es un organismo autónomo, por lo que no depende de ningún departamento ministerial.
123. De acuerdo con lo que establece el artículo 63 de la Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad, la zona básica de salud es:
- El marco territorial de la atención primaria de salud donde desarrollan las actividades sanitarias los Centros de Salud, centros integrales de atención primaria.
 - La estructura fundamental del sistema sanitario responsabilizada de la gestión unitaria de los centros y establecimientos del Servicio de Salud de la Comunidad Autónoma en su demarcación territorial y de las prestaciones sanitarias y programas sanitarios a desarrollar por ellos.
 - El ámbito territorial donde se integran todos los centros, servicios y establecimientos al servicio de la salud de la Comunidad, Diputaciones, Ayuntamientos y cualesquiera otras Administraciones territoriales intracomunitarias.
 - La estructura territorial donde se integran los servicios de atención sanitaria primaria y especializada, públicos y privados, gestionados de manera unitaria.
124. ¿Cuál de las siguientes afirmaciones relativas al Codex Alimentarius es incorrecta?
- La Comisión del Codex Alimentarius es un organismo subsidiario de la Organización de las Naciones Unidas para la Agricultura y la Alimentación (FAO) y de la Organización Mundial de la Salud (OMS).
 - Se creó para proteger la salud de los consumidores, garantizar comportamientos correctos en el mercado internacional de los alimentos y coordinar todos los trabajos internacionales sobre normas alimentarias.
 - Los tratados de la Organización Mundial del Comercio (OMC) sobre la Aplicación de Medidas Sanitarias y Fitosanitarias (SPS) y sobre los Obstáculos Técnicos al Comercio (OTC) instan a la armonización internacional de las normas de alimentación sobre la base de las normas del Codex.
 - En el comercio de alimentos las Normas del Codex son de obligado cumplimiento salvo que la legislación del país indique lo contrario.
125. De acuerdo con el Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento y del Consejo de 15 de marzo de 2017 relativo a los controles y otras actividades oficiales realizados para garantizar la aplicación de la legislación sobre alimentos y piensos, y de las normas sobre salud y bienestar de los animales, sanidad vegetal y productos fitosanitarios, a la hora de establecer la frecuencia de los controles de la Comisión en terceros tendrá presente expresamente la información proporcionada por los organismos internacionales siguientes: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- La Organización Mundial de Sanidad Animal (OIE).
 - La Secretaría de la Convención Internacional de Protección Fitosanitaria (CIPF).
 - La Organización de Cooperación y Desarrollo Económicos (OCDE).
 - La Organización Mundial del Comercio (OMC).

126. Conforme al artículo 70 del Reglamento de Ejecución (UE) 2019/627 de la Comisión, de 15 de marzo 2019, por el que se establecen disposiciones prácticas uniformes para la realización de controles oficiales de los productos de origen animal destinados al consumo humano, de conformidad con el Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo, los controles oficiales de los productos de la pesca incluirán necesariamente controles de: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Etiquetado correcto.
 - Indicadores de frescura.
 - Histamina.
 - Parásitos.
127. De acuerdo con el Reglamento (CE) nº 853/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 29 de abril de 2004, por el que se establecen normas específicas de higiene de los alimentos de origen animal, los huevos deberán suministrarse al consumidor en un plazo máximo de:
- 21 días a partir de la puesta.
 - 25 días a partir de la puesta.
 - 28 días a partir de la puesta.
 - 30 días a partir de la puesta.
128. En base a los correspondientes Reglamentos Delegados que complementan el Reglamento (UE) nº 609/2013 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 12 de junio de 2013, relativo a los alimentos destinados a los lactantes y niños de corta edad, los alimentos para usos médicos especiales y los sustitutivos de la dieta completa para el control de peso, cuando se introduzcan en el mercado, son objeto de notificación, por el operador de la empresa alimentaria a la autoridad competente de cada Estado miembro, las siguientes categorías de alimentos: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Los preparados para lactantes.
 - Los preparados de continuación elaborados a partir de hidrolizados de proteínas.
 - Los preparados de continuación que contiene taurina.
 - Los alimentos para usos médicos especiales.
129. De acuerdo con el Reglamento de Ejecución (UE) 2016/6 de la Comisión, de 5 de enero de 2016, por el que se imponen condiciones especiales a la importación de piensos y alimentos originarios o procedentes de Japón a raíz del accidente en la central nuclear de Fukushima: (SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA)
- Las autoridades competentes del Punto de control fronterizo (PCF) efectuarán controles documentales de todos los envíos.
 - Las autoridades competentes del PCF efectuarán controles de identidad aleatorios y controles físicos aleatorios, incluidos análisis de laboratorio para detectar la presencia de Cesio-134 y Estroncio-137.
 - Los explotadores de las empresas alimentarias asumirán todos los costes resultantes de los controles oficiales y de cualquier medida adoptada en caso de no conformidad.
 - Los productos que no se ajusten a lo dispuesto en el Reglamento no se comercializarán y serán destruidos de manera segura o devueltos a Japón.
130. De acuerdo con el Código Aduanero de la Unión, se define "como el acto por el que una persona expresa, en la forma y el modo establecidos, la voluntad de incluir las mercancías en un determinado régimen aduanero, con mención, en su caso, de las disposiciones particulares que deban aplicarse":
- El despacho a libre práctica.
 - La declaración sumaria de salida.
 - La declaración de depósito temporal.
 - Declaración en aduana.